METHOD FOR PREPARATIVE EXPRESSION OF GENES IN A CELL-FREE SYSTEM OF CONJUGATED TRANSCRIPTION/TRANSLATION.

Publication number: EP0401369

Publication date:

1990-12-12

Inventor:

BARANOV VLADIMIR IVANOVICH (SU); MOROZOV

IGOR JURIEVICH (SU); SPIRIN ALEXANDR

SERGEEVICH (SU)

Applicant:

INST BELKA AKAD NAUK SSSR (SU)

Classification:

- international:

C12N15/09; C12N9/00; C12N9/06; C12N9/86; C12P19/34; C12P21/00; C12P21/02; C12N15/09; C12N9/00; C12N9/06; C12N9/78; C12P19/00; C12P21/00; C12P21/02; (IPC1-7): C12N15/00;

C12P21/00

- European:

C12N9/06; C12N9/86; C12P19/34; C12P21/02

Application number: EP19890902412 19890127

Priority number(s): WO1989SU00027 19890127; SU19884618624

19881222

Also published as:

WO9007003 (A1) SU1705302 (A1) EP0401369 (A4) DD279270 (A5) EP0401369 (B1)

Report a data error here

Abstract of EP0401369

Prodn. of polypeptides is effected by expression of genes in the form of DNA mols. in a cell-free transcription/translation system contg. amino acids, ATP, GTP, CTP and UTP as substrates, resulting in the formation of prods. including polypeptides, AMP, ADP, GDP, CDP, UDP, pyrophosphates and inorganic phosphates. The process is operated continuously, where the prods. are withdrawn as they are formed and the substrates are added so as to maintain their initial concns.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

11 Veröffentlichungsnummer:

0 401 369

A1

(2)

EUROPÄISCHE PATENTANMELDUNG veröffentlicht nach Art. 158 Abs. 3

(21) Anmeldenummer: 89902412.9

(5) Int. Cl.5: C12P 21/00, C12N 15/00

- 2 Anmeldetag: 27.01.89
- lnternationale Anmeldenummer: PCT/SU89/00027
- (g) Internationale Veröffentlichungsnummer: WO 90/07003 (28.06.90 90/15)
- Priorität: 22.12.88 SU 4618624
- Veröffentlichungstag der Anmeldung:
 12.12.90 Patentblatt 90/50
- Benannte Vertragsstaaten:
 AT CH DE FR GB LI SE

- Anmelder: INSTITUT BELKA AKADEMII NAUK SSSR
 Moskovskaya obi.
 Puschino 142292(SU)
- Erfinder: BARANOV, Vladimir Ivanovich Mikroraion "D", 1-40 Moskovskaya obl. Puschino, 142292(SU)
 Erfinder: MOROZOV, Igor Jurievich Obschezhitie MGU, 317 Moskovskaya obl. Puschino, 142292(SU)
 Erfinder: SPIRIN, Alexandr Sergeevich ul. Profsojuznaya, 43-1-10

Moscow, 117420(SU)

- Vertreter: von Füner, Alexander, Dr. et al Patentanwälte v. Füner, Ebbinghaus, Finck Mariahilfplatz 2 & 3 D-8000 München 90(DE)
- **WERFAHREN ZUR PRÄPARATIVEN GENEXPRESSION IN EINEM ZELLFREIEN SYSTEM DER KONJUGIERTEN TRANSKRIPTION/TRANSLATION.**

Die präparative Genexpression führt man in einem zellfreien System der konjugierten Transkription/Translation durch, das als Substrate Aminosäuren, ATP, GTP, CTP und UTP enthalt, unter Ausnutzung der Gene in Form von DNS-Molekeln. Dadurch entstehen im System Expressionsprodukte der Gene, die Polypeptide, AMP, ADP, GDP, UDP, Pyrophosphat und anorganisches Phosphat vorsehen. Bei der Arbeit des zellfreien Systems der konjugierten Transkription/Translation im Maße des Verbrauchs der Substrate unter Bil-

dung der Produkte werden aus dem System Expressionprodukte der Gene herausgeführt, die Polypeptide, AMP, ADP, GDP, CDP, und UDP, Pyrophosphat und anorganisches Phosphat beinhalten. Gleichzeitig damit führt man in das System Substrate in Form von Aminosäuren, ATP, GTP, CTP, UTP zur Unterhaltung ihrer Ausgangskonzentration ein.

5

10

VERFAHREN ZUR PRÄPARATIVEN GENEXPRESSION IN EINEM ZELL-FREIEN SYSTEM DER KONJUGIERTEN TRANSKRIPTION/TRANSLATION Gebiet der Technik

Die vorliegende Erfindung bezieht sich auf Molekularbilogie und Biotechnologie, insbesondere betrifft sie Verfahren zur präparativen Genexpression in einem zellfreien System der konjugiertem Transkription/Translation.

Bekanntlich sind Expressionsprodukte der Gene Peptide oder Eiweiße. Die genannten Stoffe sind umfassend in der Medizin als Bioregulatoren der biologischen Prozesse, als Heilmittel sowie als Diagnosesysteme eingesetzt. Beispielsweise, sind Peptide-Aktivatoren des Immunsystems, Peptide--Stimulatoren des Salzstoffwechsels, Einweiße, die den Gehalt des Blutes an Zucker regulieren, und anderes mehr be-15 kannt. Bekannt ist die Verwendung der Polypeptide in der Landwirtschaft als Biostimulatoren, beispielsweise Wachstumshormone.

Zugrundeliegender Stand der Technik

Es ist bekannt ein Verfahren zur präparativen Expression des genetischen Materials der Zelle nach der Methode 20 der Gentechnik, das in dem Eindringen in die lebende Zelle der fremden DNS, deren genetisches Material mit dem Apparat der Wirt-Zelle expressiert wird, beruht. Diese Methode wird bei der großtechnischen Eiweißproduktion breit ver-25 wendet. Doch ist dieses Verfahren in seiner Verwendung begrenzt. Das ist mit der Kompliziertheit der Isolierung der Expressionsprodukte des Gens, mit der Letalität einiger Endprodukte für die Wirt-Zelle, mit der proteolytischen Degradation oder Aggregation des Expressionsproduktes eines fremden Gens verbunden. Der letzte Umstand ruft beson-30 dere Schwierigkeiten bei der Aussonderung der Polypeptide mit einer Länge von 15 bis 70 Aminosäureresten oder bei der Herstellung von Eiweißen mit künstlich abgeänderten Aminosäure-Konsequenz hervor.

Aus dem Obendargelegten geht hervor, daß es die Me-35 thode der Gentechnik nicht möglich macht, die präparative Expression beliebiger Gene zu bewirken.

Es besteht noch ein Verfahren zur Expression der Gene, das auf der Ausnutzung eines zellfreien Systems der konjugierten Transkription/Translation beruht.

Diese Methode beruht auf der Ausnutzung der Zellextrakte, bei denen DNS-Molekeln verwendet werden. In solch einem System erfolgt die Vermehrung der MRNS von den 5 DNS-Molekeln und deren anschließende Translation.

Die zellfreien Systeme der konjugierten Transkription/ Translation sind zellspezifisch begrenzt und bewirken die Expression präktisch eines beliebigen Gens in Form einer erforderlichenweise konstruierten DNS-Molekel.

Die Wirksamkeit solcher Verfahren ist sehr niedrig.

Die Funktionierungsdauer solch eines Systems beträgt von 20 bis 60 Minuten, und die Menge des synthetisierten Polypeptide übersteigt 3-10 Picomol pro 1 ml Inkubationsgemisch nicht.

Bekannt ist, beispielsweise, ein Verfahren zur Genexpression in einem zellfreien System der konjugierten Transkription/Translation (Gene Vol. 6 1979, p.p. 29-42)

100 jul zellfreies System der konjugierten Transkription/Translation enthält gemäß diesem Verfahren:

- 20 25 Jul Extrakt S30, 5 Jug DNS-Molekel, 19 Jug summarische TRNS, 1,7 mMol ATP, je 1 mMol GTP, CTP, und UTP, 88 JuMol CAMP, 0,5 Jug Folsäure, 37 mMol Phosphoenolpyruvat, 2,6% Polyäthylenglykol 6000, 88 JuMol [35]-Methionin, je 480 JuMol übrige 19 Aminosäuren im Puffer folgender Zusammensetzung:
- 77 mNol Tris-Azetat, pH=8,2, 13 mNol Magnesiumazetat, 13 mNol Kalziumazetat, 100 mNol Kaliumazetat, 50 mNol Ammoniumazetat, 2,4 mNol DTT.

Man führt die Genexpression bei einer Temperatur von 37°C durch. Bei der Synthese werden in dem System Expressionsprodukte der Gene gespeichert, die ein Endprodukt in Form von Polypeptid, Zerfallsprodukte in Form von AMP, ADP, GDP, CDP, UDP, Pyrophosphaten, anorganischen Phosphaten u.a. vorsehen, die Inhibitoren des Systems der Genexpression darstellen. Infolge der Inhibitorung wird das System in 30-60 Minuten zum Stillstand gebracht. Die Menge des synthetisierten Polypeptids in 100 jul solch eines Systems übersteigt 0,5-1 Picomol nicht.

Die Hauptursachen der kurzen Arbeitsdauer des zell-

5

10

freien Systems der konjugierten Transkription/Translation bestehen in folgendem:

- 1. Das System enthält eine begrenzte Anzahl der Substrate, die Erhöhung des Gehaltes an denen zur Inhibierung des jeweiligen Systems führt.
- 2. Die Zerfallsprodukte, die bei dem Funktionieren des Systems in Form von AMP, ADP, GDP, UDP, Pyrophosphaten und Phosphaten entstehen, sind Inhibitoren des Systems.
- 3. Das Endprodukt kann auch das zellfreie System der konjugierten Transkription/Translation inhibieren.

Offenbarung der Erfindung

Der Erfindung liegt die Aufgabe zugrunde, solch ein Verfahren zur Genexpression in Form von DNK-Molekeln in einem zell-

15 freien System der konjugierten Transkription/Translation zu entwickeln, das es ermöglicht, Polypeptide in präparativen Mengen durch Steigerung der Arbeitsdauer des Systems zu erhalten.

Diese Aufgabe wird dadurch gelöst, daß ein solches
Verfahren zur präparativen Genexpression in einem zellfreien
System der konjugierten Transkription/Translation, das als
Substrate Aminosäuren, ATP, GTP, CTP und UTP enthält, bei der
Ausnutzung der Gene in Form von DNS-Molekeln unter Bildung
im System der Expressionsprodukte der Gene, die Polypeptide,

- 25 AMP, ADP, GDP, CDP, UDP, Pyrophosphat, anorganisches Phosphat vorsehen, vorgeschlagen, bei dem erfindungsgemäß während der Arbeit des zellfreien Systems der konjugierten Transkription/Translation im Maße des Verbrauchs der Substrate unter Bildung der Produkte aus dem System Expressionsprodukte der Gene, die Polypeptide, AMP, ADP, GDP, CDP, Pyrophosphat und anorganisches Phosphat beinhalten, mit der
 - phosphat und anorganisches Phosphat beinhalten, mit der gleichzeitigen Einführung von Substraten in das System in Form von Aminosäuren, ATP, GTP, CTP, UTP zur Unterhaltung ihrer Ausgangskonzentration herausgeführt werden.

Als Expression-System der Gene können in dem erfindungsgemäßen Verfahren sowohl prokaryotische als auch eukatiotische zellfreie Systeme der konjugierten Transkription/ Translation verwendet werden. In dem erfindungsgemäßen Verfahren werden jene Verhältnisse der Komponenten im Reaktionsgemisch, Ionen- und Temperaturbedingungen der Syntheseführung angewendet, die für das gewählte System optimal sind. Der Bereich dieser Bedingungen ist breit und wird durch die Eigenschaften der Organismen, aus denen das zellfreie System hergestellt ist, ermittelt.

Das erfindungsgemäße Verfahren zur präparativen Genexpression ist von den Begrenzungen der Methoden der Gentechnik frei und kann für die Expression der Gene beliebiger Peptide und Eiweiße eingesetzt werden. Diese Eigenschaft ist für die Erziehlung der biologisch aktiven Peptide und Eiweiße mit künstlich veränderten Aminosäure-Konsequenz von großer Bedeutung.

Das erfindungsgemäße Verfahren gewährleistet die Genexpression in dem zellfreien System der konjugierten Transkription/Translation mit einer konstanten hohen Geschwindigkeit innerhalb von 50 Stunden und mehr. Die Menge des Endproduktes beträgt dabei von 200 bis 400 jug pro 1 jul Reaktionsgemisch innerhalb von 50 bis 100 Stunden der Arbeit des Systems, was es ermöglicht, Produkte der Genexpression großtechnisch zu produzieren.

Kurzbeschreibung der Zeichnungen

Nachstehend wird die Erfindung an Hand des Beispiels ihrer Ausführung mit Bezugnahme auf beigefügte Zeichnung erläutert, wo die Abhängigkeitskurve der Menge der synthetisierbaren Polypeptide von der Synthesezeit dargestellt ist.

Beste Ausführungsvariante der Erfindung

Das Verfahren zur präparativen Genexpression in dem zellfreien System der konjugierten Transkription/Translation wird wie folgt durchgeführt.

Man stellt aus den Prokaryoten- oder Eukaryotenzellen einen Extrakt her, der alle Komponenten des Transkriptions- und Translationsapparates enthält, aber von den endogenen mRNS und DNS frei ist. Man fügt diesem Extrakt niedermole-kulare Komponenten der Transkription und Translation (Aminosäuren, ATP, GTP, UTP, CTP) sowie ein Gen in Form einer NDS-Molekel hinzu.

Man bringt das Reaktionsgemisch in einen Behälter, in

dem der Prozeß der konjugierten Transkription/Translation vor sich geht, ein. Zum Vorbeugen des Prozeßstillstandes werden aus dem Behälter über eine semipermiable Membrane kontinuierlich Transkriptionsprodukte (anorganische Phosphate, ADP, GDP, CDP, UDP) und Translationsprodukte (synthetisiertes Polypeptid, AMP, GDP, anorganische Phosphate und Pyrophosphate) abgeleitet. Gleichzeitig damit werden dem Behälter Aminosäuren, ATP, GTP, CTP, UTP zwecks Reduktion deren Ausgangskonzentration zugeführt. Das synthetisierte Polypeptid wird an der Säule mit einem Sorptionsmittel gespeichert und die Transkriptions- und Translationsprodukte werden in einem Sonderbehälter für deren anschließende Regeneration gespeichert.

Zu einem besseren Verständnis der vorliegenden Erfin-15 dung wird folgendes konkretes Beispiel angeführt.

Präparative Expression der Gene eines Plasmids pUD 18 in einem zellfreien System

Man stellt ein zellfreies Standardsystem der konjugierten Transkription/Translation her. Das Plasmid pUD 18 20 enthält Gene der β-Laktamasse und Dihydrofolatreduktase.

Lösung (A) enthält 55 mMol Tris-Azetat (pH=6,2), 11 mMol Mg Ac, 9,5 mMol CaCl₂, 76 mMol KAc, 1,5 mMol DTT, 1,5% Poly-äthylenglykol 6000, 5 mMol Phosphoenolpyruvat, 1,2 mMol ATP, jeweils 0,8 mMol GTP, CTP und UTP, 5 mg/ml Folsäure,

- 25 100 uMol [3H] -Leuzin mit einer spezifischen Radioaktivität von 230 mCi/mMol und je 100 uMol übrige Aminosäuren. l ml Reaktionsgemisch, hergestellt auf einem Puffer (A), enthält 430 ul Extrakt 830, 150 ug Plasmid pUD 18 und 200 ug summarische TRNS.
- Durch Standardsystem der konjugierten Transkription/
 Translation synthetisierte man während 40 min Inkubation
 bei einer Temperatur von 37°C (Plateauwert) je 6 Picomol

 \$-Laktamase und Dihydrofolatreduktase pro 1 ml Inkubationsgemisch.
- In einem parallel verlaufenden Experiment auf einer kontinuierlich arbeitenden Anlage führt man dem 1,0 ml Reaktionsgemisch eine Lösung (A) mit einer Geschwindigkeit von 3 ml/St oder 2 ml/St zu. Die Reaktionsprodukte werden aus dem Reaktionsgemisch mit dergleichen Geschwindigkeit über

eine Ultrafiltrationsmembrane XM-100 der Firma "Amikon",
Holland, abgeführt. Die Kinetik der Genexpression der ß-Laktamase und Dihydrofolatreduktase in solch einem System ist
durch ein Diagramm auf der Zeichnung dargestellt, wo an der

Abszissenachse die Dauer t der Synthese in Stunden und an der
Ordinatenachse die Menge m des anfallenden Produktes in
Mikrogramm abgelegt. An den Abschnitten 1 der kinetischen
Kurve wird die Lösung (A) mit einer Geschwindigkeit von
3 ml/ST und an dem Abschnitt 2 der kinetischen Kurve wird
die Lösung (A) mit einer Geschwindigkeit von 2 ml/St zugeführt. Wie aus dem dargestellten Diagramm hervorgeht, hängt
die Geschwindigkeit der Synthese von Polypeptiden von der
Zuführungswindigkeit der Lösung (A) ab, aber sie hängt von
der Funktionierungszeit des Systems nicht ab.

Bei der Arbeit solch eines Systems im Verlaufe von 50 Stunden synthetisiert man in 1 ml Reaktionsgemisch je 4,1 Nanomol \(\beta\)-Laktamase und Dihydrofolatreduktase, was 212 jug Eiweiße der \(\beta\)-Laktamase und Dihydrofolatreduktase betrug.

Dadurch bewirkt das erfindungsgemäße Verfahren die präparative Genexprassion im zellfreien System, wobei die Synthese des Produktes um das mehr als 500fache gesteigert
wird, als dies in der zellfreien Standardsystem der konjugierten Transkription/Translation der Fall ist.

Industrielle Verwertbarkeit

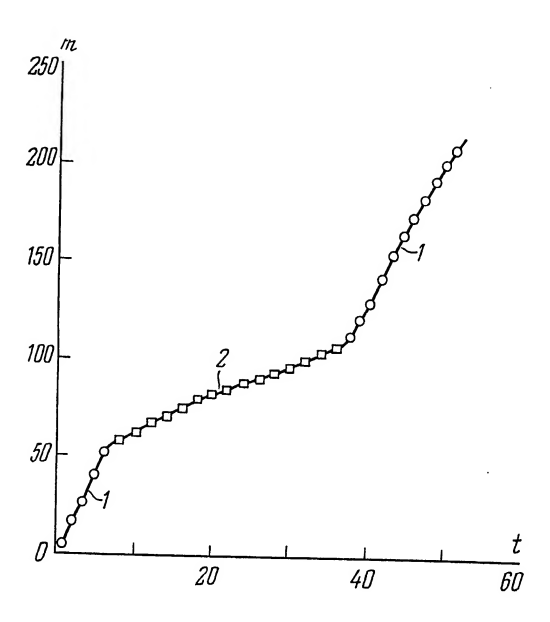
25

Das erfindungsgemäße Verfahren zur präparativen Genexpression im zellfreien System der konjugierten Transkription/Translation kann in der Biotechnologie zur Herstellung von Polypeptiden eingesetzt werden.

- 7 -

PATENTANSPRUCH

Verfahren zur präparativen Genexpression in einem zellfreien System der konjugierten Transkription/Translation, das als Substrate Aminosauren, ATP, GTP, CTP und UTP enthält, 5 bei der Ausnutzung der Gene in Form von DNS-Molekeln unter Bildung im System der Expressionsprodukte der Gene, die Polypeptide, AMP, ADP, GDP, CDP, UDP, Pyrophosphat, anorganisches Phosphat vorsehen, dadurch gekennzeichn e t, daß während der Arbeit des zellfreien Systems der 10 konjugierten Transkription/Translation im Maße des Verbrauchs der Substrate unter Bildung der Produkte aus dem System Expressionsprodukte der Gene, die Polypeptide, AMP, ADP, GDP, CDP, UDP, Pyrophosphat und anorganisches Phosphat beinhalten, mit der gleichzeitigen Einführung von Substraten in 15 das System in Form von Aminosäuren, ATP, GTP, CTP, UTP zur Unterhaltung ihrer Ausgangskonzentrationen herausgeführt werden.



INTERNATIONAL SEARCH REPORT

International Application No PCT/SU 89/00027

I. CLASSIFICATION OF SUBJECT MATTER (if several classification symbols apply, indicate all) 6				
According to International Patent Classification (IPC) or to both National Classification and IPC				
Int. Cl. 4 C 12 P 21/00, C 12 N 15/00				
II. FIELDS SEARCHED				
Minimum Documentation Searched 7				
Classification System Classification Symbols				
Int. Cl. C 12 P 21/00, C 12 N 15/00				
Documentation Searched other than Minimum Documentation to the Extent that such Documents are included in the Fields Searched **The Communication of the C				
î .				
III. DOCUMENTS CONSIDERED TO BE RELEVANT				
Catagory •	Citati	on of Document, 11 with Indication, where appre	opriate, of the relevant passages 12	Relevant to Claim No. 13
A	"Tr	anskriptsia i translyatsia redaktsiei B. Kheimsa et (Moscow), see pages 216-2	". Metody, pad al., 1987, Mir, 31	1
А	Nucleic Acids Research, volume 9, Nr. 18, 1981 (IRL Press Limited. London, GB). Julie M. Pratt et al. "Identification of gene products programmed by restriction endonuclease DNA fragments using an E. coli in vitro sustem". pages 4459-4474			1
А	Uspekhi sovremennoi biologii, volume 98, vyp. 3(6), 1984 (Nauka. Moscow. SU), Kosikov A.I. et al. "Transkriptsia klonirovannykh ne kodirujuschikh belki genov eukariotov v sistemakh IN VIVO i IN VITRO". see pages 338-352			1
Special categories of cited documents: 10 "A" document defining the general state of the art which is not considered to be of particular relevance "E" earlier document but published on or after the international filing date "L" document which may throw doubts on priority claim(a) or which is cited to establish the publication date of another citation or other special reason (as specified) "O" document referring to an oral disclosure, use, exhibition or other means "P" document published prior to the international filing date but later than the priority date claimed			"T" later document published after the international filing date or priority date and not in conflict with the application but cited to understand the principle or theory underlying the invention "X" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered novel or cannot be considered to involve an invantive step "Y" document of particular relevance; the claimed invention cannot be considered to involve an invantive step when the document is combined with one or more other such documents, such combination being obvious to a person skilled in the art. "A" document member of the same patent family	
Date of the Actual Completion of the International Search Date of Mailing of this International Search Report				
17 April 1989 (17.04.89)			5 May 1989 (05.05.89)	
International Searching Authority			Signature of Authorized Officer	
ISA/SU				